

Duphalyte Solution for Injection

Zugelassen

- Dexpanthenol
- Arginine hydrochloride
- Cysteine hydrochloride monohydrate
- Histidine hydrochloride monohydrate
- Leucine
- Threonine
- DL-Tryptophan
- DL-Valine
- MONOSODIUM GLUTAMATE MONOHYDRATE
- Calcium chloride hexahydrate
- Thiamine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- GLUCOSE, ANHYDROUS
- Isoleucine
- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Phenylalanine
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Potassium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duphalyte Solution for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hund

Pferd

Katze

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium S.A.

Zulassungsdatum:

9/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10387/023/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.